

VETECOR, 5000 U.I./2 ml, polvo
liofilizada + solvente per
soluzione iniettabile per equini,
bovini, suini, ovini, caprini, cani e
gatti

Autorizado

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VETECOR, 5000 U.I./2 ml, polvo liofilizada + solvente per soluzione iniettabile per equini, bovini, suini, ovini, caprini, cani e gatti

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Porcino

Ovino

Caprino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

5000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Ampolla

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

Vía intravenosa:

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

•

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QG03GA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Calier S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

7/05/1990

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/07/2010

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.